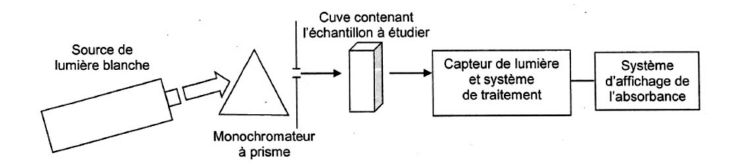
Séquence 2 Type bac

## Bac S Pondichéry 2012 – Dosage spectrophotométrique par étalonnage

La lumière est un « outil » précieux en chimie analytique. En effet, toute espèce chimique est susceptible d'interagir avec des radiations lumineuses. Par exemple, une espèce colorée X absorbe certaines radiations visibles.

Le principe de la spectrophotométrie repose sur la mesure de l'absorbance A de l'espèce X en solution dans un solvant Y. Cette grandeur A est le résultat de la comparaison de deux intensités lumineuses : celle d'une radiation monochromatique ayant traversé une cuve transparente contenant le solvant Y, et celle de la même radiation émergeant de la même cuve contenant la solution de l'espèce X dans le solvant Y.

## Schéma de principe d'un spectrophotomètre à prisme



## I. Lumière et spectrophotométrie

- 1. Donner les valeurs limites des longueurs d'onde du spectre visible dans le vide et les couleurs correspondantes.
- 2. Situer, du point de vue de leur longueur d'onde, les rayonnements ultraviolets et infrarouges par rapport au spectre visible.
- 3. Le rôle du monochromateur dans un spectrophotomètre est de sélectionner une radiation monochromatique particulière. Donner la définition d'une lumière monochromatique.

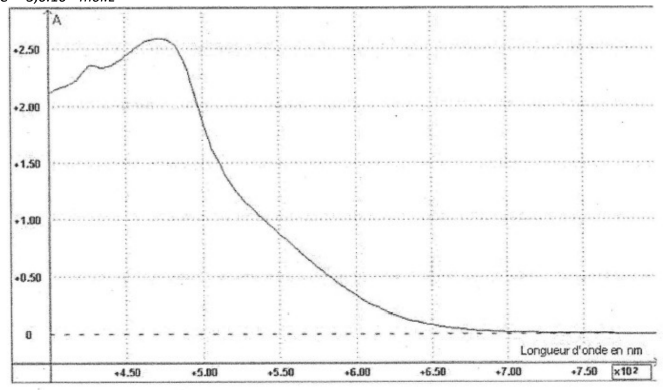
## II. <u>Dosage colorimétrique par étalonnage</u>

On se propose de déterminer la concentration en diiode I<sub>2</sub>(aq) dans une teinture d'iode officinale. On commence par diluer 200 fois la teinture d'iode (trop concentrée pour une étude spectrophotométrique directe). La solution aqueuse obtenue à l'issue de cette dilution est appelée solution S.

Par ailleurs, on dispose d'un ensemble de solutions aqueuses de diiode notées Di  $(D_1, D_2, etc.)$  de concentrations connues toutes différentes. Ces solutions ont des colorations proches de celle de la solution S.

Séquence 2 Type bac

Données : Spectre d'absorption d'une solution aqueuse de diiode de concentration molaire  $C = 3,0.10^3 \text{ mol.L}^{-1}$ 



Masse molaire atomique de l'iode :  $M(I) = 127 \text{ g.mol}^{-1}$ 

Écart relatif entre une valeur expérimentale  $G_{\text{exp}}$  et une valeur attendue  $G_{\text{a}}$  d'une grandeur quelconque  $G:\left|\frac{G_{\text{exp}}-G_{\text{a}}}{G_{\text{a}}}\right|$ 

On peut trouver expérimentalement un encadrement de la concentration en diiode de la solution S, sans utiliser un spectrophotomètre.

- 4. Expliquer brièvement la méthode.
- 5. Pourquoi lors de la mise en œuvre de cette méthode, faut-il que les récipients utilisés (tubes à essais ou béchers) soient tous identiques ?

À l'aide d'un spectrophotomètre, on mesure l'absorbance  $A_i$  de chaque solution  $D_i$  de diiode, puis celle de la solution S.

6. Donner la valeur d'une longueur d'onde qui vous paraît bien appropriée pour ces mesures. Justifier brièvement.

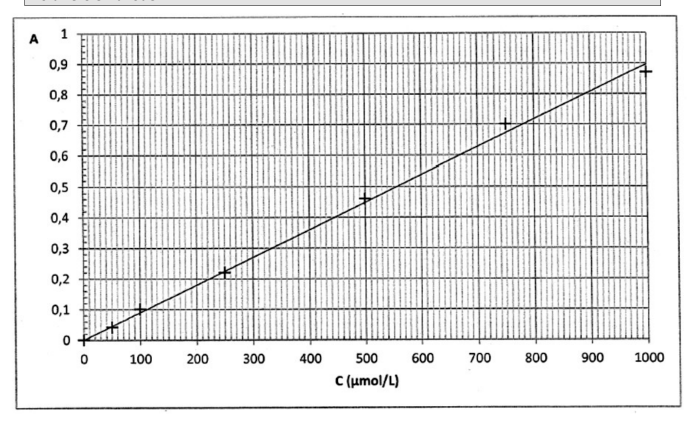
On obtient les résultats suivants :

Concentration C de la solution en µmol.L <sup>-1</sup>	50	100	250	500	750	1000
Absorbance A de la solution	0,041	0,10	0,22	0,46	0,70	0,87

Absorbance de la solution S: A = 0,78.

Séquence 2 Type bac

Ci-dessous est fournie la courbe d'étalonnage de l'absorbance en fonction de la concentration molaire C en diiode.



La relation entre l'absorbance A et la concentration C est appelée loi de Beer-Lambert.

Elle s'écrit :  $A = k \times C$  avec k une constante et C la concentration molaire de l'espèce colorée dans la solution.

- 7. La courbe d'étalonnage obtenue est-elle en accord avec cette loi ? Justifier.
- 8. Déterminer graphiquement la concentration molaire  $C_{s\text{-exp}}$  en diiode de la solution S. En déduire la concentration molaire  $C_{exp}$  en diiode de la teinture d'iode officinale.

La teinture d'iode officinale est étiquetée à 5,0 % en masse de diiode. Sa masse volumique est  $\rho = 9,0.10^2\,g.L^{-1}$ .

- 9. À partir de ces données, vérifier que la concentration massique C<sub>m</sub> en diiode attendue dans cette teinture est 45 g.L<sup>-1</sup>.
- 10. En déduire la valeur de la concentration molaire attendue en diiode dans cette teinture. On la notera C<sub>a</sub>.
- 11. Calculer l'écart relatif entre la valeur expérimentale C<sub>exp</sub> à la valeur C<sub>a</sub>. Conclure.